



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 18 апреля 2023 года № ФСР 2010/07592

На медицинское изделие

**Набор реагентов для ранней диагностики беременности экспресс-методом
в моче по ТУ 9398-002-88868737-2010**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Общество с ограниченной ответственностью "Клевер" (ООО "Клевер"), Россия,
143441, Московская обл., г.о. Красногорск, д. Путилково,
71 км. МКАД, стр. 16А, помещ. X, ком. 124-131**

Производитель

**Общество с ограниченной ответственностью "Клевер" (ООО "Клевер"), Россия,
143441, Московская обл., г.о. Красногорск, д. Путилково,
71 км. МКАД, стр. 16А, помещ. X, ком. 124-131**

Место производства медицинского изделия

**ООО "Клевер", Россия, 410512, Саратовская обл., г. о. город Саратов,
с. Березина Речка, ул. Магистральная, зд. 1Б**

Номер регистрационного досье № РД-55582/25227 от 12.04.2023

Класс потенциального риска применения медицинского изделия **2а**

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности **21.20.23.110**

приказом Росздравнадзора от 18 апреля 2023 года № 2452
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**

Д.Ю. Павлюков

0071731